



Ciudad de México, **18 MAY 2020**

Oficio No. DGE-DSAT- 05536 -2020

Asunto: Informe de evaluación comparativa preliminar.

Sergio Eduardo Olvera Mendoza

Director General

Biolife Technologies S.A de C.V.

Av. Paseo de la reforma No. 502, Col. Lomas del Marqués

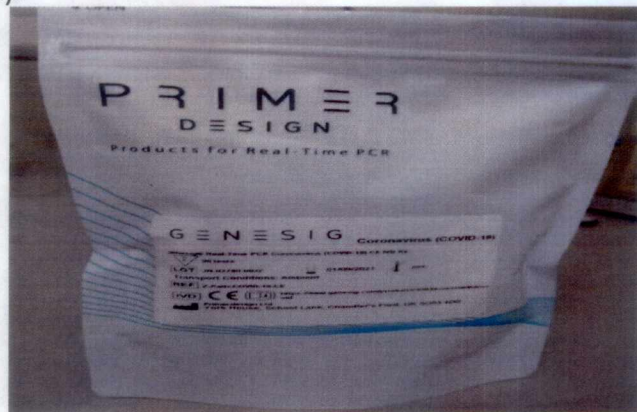
C.P. 76146, Querétaro, Querétaro.

P r e s e n t e

En respuesta a su atenta solicitud de fecha 2 de abril de 2020, para la evaluación del producto **"genesig® Real-Time PCR Coronavirus (COVID-19) CE IVD Kit"**, con número de referencia: Z-Path-COVID-19-CE, fabricado por Primerdesign Ltd, ubicado en York House, School Lane, Chandler's Ford, UK, SO53 4DG, se expide el siguiente resultado.

Procedimiento de Evaluación.

Para verificar el desempeño analítico del producto **"genesig® Real-Time PCR Coronavirus (COVID-19) CE IVD Kit"** (véase Fotos 1 y 2), reactivo con número de lote JN-02780-0032, se utilizaron muestras positivas a diferentes virus respiratorios para el análisis de la especificidad. La verificación del límite de detección se realizó utilizando un extracto de RNA total cuantificado (con carga viral determinada) y obtenido a partir de una muestra positiva al virus SARS-CoV-2 utilizando el equipo ABI Prism® 7500 (Applied Biosystems) (véase Foto 3).



**Fotos 1 y 2. Estuche de Diagnóstico "genesig® Real-Time PCR
Coronavirus (COVID-19) CE IVD Kit"**



Foto 3. Equipo ABI Prism® 7500 (Applied Biosystems).

El ensayo "genesig® Real-Time PCR Coronavirus (COVID-19) CE IVD Kit", es una prueba de diagnóstico in vitro desarrollada para la detección específica de ARN de SARS-CoV-2, a mediante la tecnología de PCR en tiempo real en la que los primers y sondas se dirigen al gen RdRp a partir de muestras de hisopados nasofaríngeos, orofaríngeos o esputo.

Resultados del Desempeño Analítico.

Sensibilidad (límite de detección).

Se analizaron diferentes concentraciones del extracto de RNA cuantificado, utilizando tres réplicas por cada valor de concentración. Los resultados obtenidos fueron los siguientes:

Tabla 1. Verificación de la sensibilidad

Blanco genético viral	Resultado esperado	Resultado observado	
	Concentración	Concentración	Positivos / total de réplicas
Región RdRP	4.64 copias / reacción	5 copias / reacción	3 / 3 (100%)

Especificidad.

Se utilizaron 10 extractos de ácidos nucleicos obtenidos de muestras clínicas positivas a diferentes virus respiratorios. Los resultados fueron:



Tabla 2. Verificación de la especificidad

Clave de la muestra	Resultado de la técnica estándar del InDRE	"genesig® Real-Time PCR Coronavirus (COVID-19) CE IVD Kit"
1426	Coronavirus OC43	Negativo
1565	Enterovirus/Rhinovirus humano	Negativo
1576	Virus sincicial respiratorio	Negativo
1591	Enterovirus/Rhinovirus humano	Negativo
1601	Adenovirus humano	Negativo
1720	Coronavirus HKU1	Negativo
1815	Enterovirus/Rhinovirus humano	Negativo
1845	Metapneumovirus humano	Negativo
2007	Bocavirus humano	Negativo
2071	Adenovirus humano	Negativo

Repetibilidad interensayo.

Se analizaron diferentes concentraciones del extracto de RNA cuantificado, utilizando tres réplicas en un análisis hecho por el mismo operador, con el mismo lote de reactivos (JN-02780-0032). Los resultados obtenidos fueron los siguientes:

Tabla 3. Verificación de la repetibilidad

Blanco genético viral	Concentración	Positivos / réplicas	% Positivos
Región RdRP	10,000 copias / reacción	3 / 3	100%
	1,000 copias / reacción	3 / 3	100%
	250 copias / reacción	3 / 3	100%
	100 copias / reacción	3 / 3	100%

Comentarios finales.

- La prueba cuenta con la detección de un control interno para identificar la posible inhibición de la reacción de amplificación. No obstante, no incluye la detección de un control endógeno (gen de origen humano), por lo que un resultado interpretado como "negativo" no permite garantizar la toma y conservación de la muestra o la integridad del material genético obtenido de ella.





SALUD
SECRETARÍA DE SALUD



2020
LEONA VICARIO
BENEMÉRITA MADRE DE LA PATRIA

**Subsecretaría de Prevención
y Promoción de la Salud**

Dirección General de Epidemiología

Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos

"Dr. Manuel Martínez Báez" (InDRE)

- El inserto de la prueba no estipula un valor de corte, por lo que se consideró un valor de CT (*Cycle Threshold*) de 38.0 de acuerdo a los resultados de sensibilidad analítica descritos en el inserto.
- Se observó concordancia entre los valores de límite de detección y especificidad declarados por el fabricante y los obtenidos experimentalmente.

Validez.

Esta evaluación es provisional en apoyo a la emergencia por la pandemia de la enfermedad COVID-19, declarada por la OMS el día 11 de marzo del 2020, y será válida únicamente durante la duración de la misma. Al término de ésta, la validez de esta evaluación quedará automáticamente cancelada y será necesario realizar una evaluación completa para uso posterior.

Sin otro particular, reciba un cordial saludo.

Atentamente

Directora de Servicios y Apoyo Técnico del InDRE

Directora de Diagnóstico y Referencia del InDRE

M. en G.S. Lucía Hernández Rivas

Biol. Irma López Martínez

C.c.p.

Biol. Irma López Martínez. Directora de Diagnóstico y Referencia del InDRE.
Dr. Noé Escobar Escamilla. Jefe del Laboratorio de Transferencia de Métodos Moleculares del InDRE.
MIBB. Hiram Olivera Díaz. Coordinador del Área de Enfermedades Emergencias y Urgentes del InDRE.
Dr. José Ernesto Ramírez González. Encargado de la Unidad de Desarrollo Tecnológico e Investigación Molecular del InDRE.

Sección/Serie: 65.17
LHR/ILM/NEE/HOD/DEAG/mgm*/cgp*